DOCKET NO.: 255666US0PCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Hansulrich REISACHER, et al.

SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/EP03/00921

INTERNATIONAL FILING DATE: January 30, 2003

FOR: PIGMENT PREPARATIONS

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY	APPLICATION NO	DAY/MONTH/YEAR
Germany	102 04 583.6	04 February 2002
Germany	102 28 199.8	24 June 2002

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/EP03/00921. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618

Surinder Sachar

Registration No. 34,423

Customer Number 22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03)

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen Germany

Date of mailing (day/month/year) 12 March 2003 (12.03.03)	
Applicant's or agent's file reference 0000053226	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/EP03/00921	International filing date (day/month/year) 30 January 2003 (30.01.03)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 04 February 2002 (04.02.02)

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Country or regional Office Date of receipt **Priority date** Priority application No. or PCT receiving Office of priority document 27 Febr 2003 (27.02.03) 04 Febr 2002 (04.02.02) 102 04 583.6 DE 27 Febr 2003 (27.02.03) 24 June 2002 (24.06.02), 102 28 199.8 DE

> The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Alison OSBORNE (Fax: 1/338/89 75)

Telephone No. (41-22) 338 8472 Facsimile No. (41-22) 338.89.75

Hec'd PCT/PTO u 36, 44 3004 #x

BUNDESR PUBLIK DEUTSCH AND



REC'D **27 FEB 2003**WIPO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 04 583.6

Anmeldetag:

04. Februar 2002

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft,

Ludwigshafen/DE

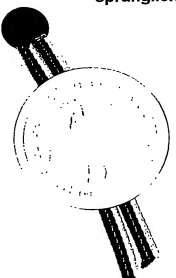
Bezeichnung:

Pigmentzubereitungen

IPC:

C 09 B 67/22

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.



München, den 21. November 2002 **Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident** Im Auftrag

Julullier

_įWaasmaier

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1 (a) OR (b)

Patentansprüche.

- 1. Pigmentzubereitungen, enthaltend als wesentliche Bestandteile 5
 - (A) 60 bis 90 Gew.-% mindestens eines Pigments,
 - (B) 10 bis 40 Gew.-% mindestens eines nichtionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Polyethern und
 - (C) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens eines anionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Sulfonaten oder Sulfaten.
- 15 2. Pigmentzubereitungen nach Anspruch 1, die als Komponente (B) Alkylenoxidblockcopolymere enthalten.
- Pigmentzubereitungen nach Anspruch 1 oder 2, die als Komponente (B) Alkylenoxidaddukte an mindestens bifunktionelle
 Amine oder Alkohole enthalten.
 - 4. Pigmentzubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 3, die als Komponente (C) Arylsulfonate und/oder Ethersulfate enthalten.
- 25 5. Pigmentzubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 4, die in Form von Granulaten mit einer mittleren Korngröße von 50 bis 5000 μm und einer BET-Oberfläche von ≤ 15 m²/g vorliegen.
- 6. Verfahren zur Herstellung von Pigmentzubereitungen gemäß den 30 Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man das Pigment (A) zunächst in wäßriger, zumindest einen Teil des Additivs (B) enthaltender Suspension entweder in Gegenwart des Additivs (C) einer Naßzerkleinerung unterwirft oder das Additiv (C) anschließend zugibt und die Suspension dann, gegebenenfalls nach Zugabe der restlichen Menge Additiv (B), trocknet.
- Verfahren zur Einfärbung von hochmolekularen organischen und anorganischen Materialen, dadurch gekennzeichnet, daß man
 Pigmentzubereitungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 durch Einrühren oder Schütteln in diese Materialien einträgt.

8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man Lacke, Anstrichmittel, Druckfarben, Tinten und Beschichtungssysteme einfärbt, die als flüssige Phase Wasser, organische Lösungsmittel oder Mischungen von Wasser und organischen Lösungsmitteln enthalten.

Pigmentzubereitungen

Beschreibung

10

- Die vorliegende Erfindung betrifft neue Pigmentzubereitungen, welche als wesentliche Bestandteile
 - (A) 60 bis 90 Gew.-% mindestens eines Pigments,
 - (B) 10 bis 40 Gew.-% mindestens eines nichtionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Polyethern und
- (C) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens eines anionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Sulfonaten oder Sulfaten

enthalten.

Außerdem betrifft die Erfindung die Herstellung dieser Pigment-20 zubereitungen und ihre Verwendung zum Einfärben von hochmolekularen organischen und anorganischen Materialien.

Zur Pigmentierung von flüssigen Systemen, wie Anstrichmitteln, Lacken, Dispersions- und Druckfarben, werden üblicherweise 25 Pigmentpräparationen eingesetzt, die Wasser, organisches Lösungsmittel oder Mischungen davon enthalten. Neben anionischen, kationischen, nichtionischen oder amphoteren Dispergiermitteln müssen diesen Pigmentpräparationen in der Regel weitere Hilfsmittel,

wie Eintrocknungsverhinderer, Mittel zur Erhöhung der Gefrierbe-30 ständigkeit, Verdicker und Antihautmittel, zur Stabilisierung zugesetzt werden.

Es bestand Bedarf an neuen Pigmentzubereitungen, die in ihren koloristischen Eigenschaften und der Dispergierbarkeit den flüssigen Präparationen vergleichbar sind, jedoch nicht die genannten Zusätze erfordern und leichter zu handhaben sind. Durch einfaches Trocknen der flüssigen Präparationen können jedoch keine festen Pigmentzubereitungen erhalten werden, die vergleichbare Anwendungseigenschaften aufweisen.

In den US-A-4 056 402 und 4 127 422 werden trockene, nicht staubende Pigmentzubereitungen für wasserbasierende Beschichtungssysteme beschrieben. Diese Pigmentzubereitungen enthalten jedoch neben nichtionischen Dispergiermitteln als wesentlichen Bestandteil mindestens 10 Gew.-% wasserlösliche Celluloseether bzw.

wasserdispergierbare Polyvinylverbindungen und unterscheiden sich daher von den erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen.

Aus den EP-A-84 645 und 403 917 sind hochkonzentrierte, feste 5 Pigmentzubereitungen für die Pigmentierung von wäßrigen, alkoholischen und Druckfarben bekannt, die bis zu 30 Gew.-% eines Additivs auf der Basis von Umsetzungsprodukten von mindestens zweiwertigen Aminen mit Propylenoxid und Ethylenoxid, jedoch kein anionisches Additiv enthalten.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, feste Pigmentzubereitungen bereitzustellen, die sich durch insgesamt vorteilhafte Anwendungseigenschaften, insbesondere hohe Farbstärke und
besonders leichte Dispergierbarkeit (Einrührbarkeit, "Stir-in")
15 in Anwendungsmedien verschiedenster Art, auszeichnen.

Demgemäß wurden Pigmentzubereitungen gefunden, welche als wesentliche Bestandteile

- 20 (A) 60 bis 90 Gew.-% mindestens eines Pigments,
 - (B) 10 bis 40 Gew.-% mindestens eines nichtionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Polyethern und
- 25 (C) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens eines anionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Sulfonaten oder Sulfaten

enthalten.

10

30 Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der Pigmentgranulate gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man das Pigment (A) zunächst in wäßriger, zumindest einen Teil des Additivs (B) enthaltender Suspension entweder in Gegenwart des Additivs (C) einer Naßzerkleinerung unterwirft oder das Additiv (C) anschließend zugibt und die Suspension dann, gegebenenfalls nach Zugabe der restlichen Menge Additiv (B), trocknet.

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Einfärbung von hochmolekularen organischen und anorganischen Materialen gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Pigmentzubereitungen durch

40 durch gekennzeichnet ist, daß man die Pigmentzubereitungen durch Einrühren oder Schütteln in diese Materialien einträgt.

Die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen enthalten als wesentliche Bestandteile das Pigment (A), das nichtionische ober-

45 flächenaktive Additiv (B) und das anionische oberflächenaktive Additiv (C).

Als Komponente (A) können in den erfindungsgemäßen Pigmentgranulaten organische oder anorganische Pigmente enthalten sein. Selbstverständlich können die Pigmentgranulate auch Mischungen verschiedener organischer oder verschiedener anorganischer Pig-5 mente oder Mischungen von organischen und anorganischen Pigmenten enthalten.

Die Pigmente liegen in feinteiliger Form vor. Die Pigmente haben dementsprechend üblicherweise mittlere Teilchengrößen von 0,1 bis $10.5~\mu m$.

Bei den organischen Pigmenten handelt es sich üblicherweise um organische Bunt-, Weiß- und Schwarzpigmente (Farbpigmente). Anorganische Pigmente können ebenfalls Farbpigmente sowie Glanz-

15 pigmente und die üblicherweise als Füllstoffe eingesetzten anorganischen Pigmente sein.

Im folgenden seien als Beispiele für geeignete organische Farbpigmente genannt:

20 - Monoazopigmente:

25

30

35

C.I. Pigment Brown 25;

C.I. Pigment Orange 5, 13, 36, 64 und

67;

C.I. Pigment Red 1, 2, 3, 4, 5, 8, 9,

12, 17, 22, 23, 31, 48:1, 48:2, 48:3,

48:4, 49, 49:1, 51:1, 52:1, 52:2, 53,

53:1, 53:3, 57:1, 58:2, 58:4, 63, 112,

146, 148, 170, 184, 191:1, 210, 245 und

251;

C.I. Pigment Yellow 1, 3, 62, 65, 73,

74, 97, 151, 154, 168 und 183;

- Disazopigmente:

C.I. Pigment Orange 16, 34 und 44;

C.I. Pigment Red 144, 166, 214, 220, 221

und 242;

C.I. Pigment Yellow 12, 13, 14, 16, 17,

81, 83, 106, 113, 126, 127, 155, 174,

176 und 188;

40 - Anthanthronpigmente:

C.I. Pigment Red 168;

- Anthrachinonpigmente:

C.I. Pigment Yellow 147, 177 und 199;

C.I. Pigment Violet 31;

45 - Anthrapyrimidin-

pigmente:

C.I. Pigment Yellow 108;

C.I. Pigment Orange 48 und 49; - Chinacridonpigmente:

C.I. Pigment Red 122, 202, 206 und 209;

C.I. Pigment Violet 19;

5 - Chinophthalonpigmente: C.I. Pigment Yellow 138;

- Diketopyrrolopyrrol-

C.I. Pigment Orange 71, 73 und 81; pigmente:

C.I. Pigment Red 254, 255, 264, 270 und

10 272;

C.I. Pigment Violet 23 und 37; - Dioxazinpigmente:

C.I. Pigment Blue 80;

15

C.I. Pigment Yellow 24; - Flavanthronpigmente:

C.I. Pigment Blue 60 und 64; /- Indanthronpigmente:

20

C.I. Pigmente Orange 61 und 69; - Isoindolinpigmente:

C.I. Pigment Red 260;

C.I. Pigment Yellow 139 und 185;

25 - Isoindolinonpigmente: C.I. Pigment Yellow 109, 110 und 173;

- Isoviolanthronpigmente: C.I. Pigment Violet 31;

- Metallkomplexpigmente: C.I. Pigment Red 257;

C.I. Pigment Yellow 117, 129, 150, 153

und 177;

C.I. Pigment Green 8;

C.I. Pigment Orange 43; 35 - Perinonpigmente:

C.I. Pigment Red 194;

C.I. Pigment Black 31 und 32; - Perylenpigmente:

C.I. Pigment Red 123, 149, 178, 179, 190

und 224; 40

C.I. Pigment Violet 29;

- Phthalocyaninpigmente: C.I. Pigment Blue 15, 15:1, 15:2,

15:3, 15:4, 15:6 und 16;

45 C.I. Pigment Green 7 und 36;

)

- Pyranthronpigmente: C.I. Pigment Orange 51; C.I. Pigment Red 216;

- Pyrazolochinazolon-

pigmente: C.I. Pigment Orange 67;
C.I. Pigment Red 251;

- Thioindigopigmente: C.I. Pigment Red 88 und 181;

C.I. Pigment Violet 38;

10

15

- Triarylcarboniumpigmente:

C.I. Pigment Blue 1, 61 und 62;

C.I. Pigment Green 1;

C.I. Pigment Red 81, 81:1 und 169;
C.I. Pigment Violet 1, 2, 3 und 27;

- C.I. Pigment Black 1 (Anilinschwarz);

- C.I. Pigment Yellow 101 (Aldazingelb);

- C.I. Pigment Brown 22.

Geeignete anorganische Farbpigmente sind z.B.:

25 - Weißpigmente:

Titandioxid (C.I. Pigment White 6), Zinkweiß, Farbenzinkoxid; Zinksulfid, Lithopone;

30 - Schwarzpigmente:

Eisenoxidschwarz (C.I. Pigment Black 11),

Eisen-Mangan-Schwarz, Spinellschwarz
(C.I. Pigment Black 27); Ruß (C.I. Pigment Black 7);

- Buntpigmente:

Chromoxid, Chromoxidhydratgrün; Chromgrün (C.I. Pigment Green 48); Cobaltgrün (C.I. Pigment Green 50); Ultramaringrün;

40

35

Kobaltblau (C.I. Pigment Blue 28 und 36; C.I. Pigment Blue 72); Ultramarinblau; Manganblau;

10 ·

15

20

25

Ultramarinviolett; Kobalt- und Manganviolett;

Eisenoxidrot (C.I. Pigment Red 101); Cadmiumsulfoselenid (C.I. Pigment Red 108); Cersulfid (C.I. Pigment Red 265); Molybdatrot (C.I. Pigment Red 104); Ultramarinrot;

Eisenoxidbraun (C.I. Pigment Brown 6 und 7), Mischbraun, Spinell- und Korundphasen (C.I. Pigment Brown 29, 31, 33, 34, 35, 37, 39 und 40), Chromtitangelb (C.I. Pigment Brown 24), Chromorange;

Cersulfid (C.I. Pigment Orange 75);
Eisenoxidgelb (C.I. Pigment Yellow 42);
Nickeltitangelb (C.I. Pigment Yellow 53;
C.I. Pigment Yellow 157, 158, 159, 160,
161, 162, 163, 164 und 189); Chromtitangelb; Spinellphasen (C.I. Pigment Yellow
119); Cadmiumsulfid und Cadmiumzinksulfid (C.I. Pigment Yellow 37 und 35);
Chromgelb (C.I. Pigment Yellow 34);
Bismutvanadat (C.I. Pigment Yellow 184).

Als Beispiele für üblicherweise als Füllstoffe eingesetzte anorganische Pigmente seien transparentes Siliciumdioxid, Quarzmehl, Aluminiumoxid, Aluminiumhydroxid, natürliche Glimmer, natürliche 30 und gefällte Kreide und Bariumsulfat genannt.

Bei den Glanzpigmenten handelt es sich um einphasig oder mehrphasig aufgebaute plättchenförmige Pigmente, deren Farbenspiel
durch das Zusammenspiel von Interferenz-, Reflexions- und Absorp35 tionsphänomenen geprägt ist. Als Beispiele seien Aluminiumplättchen und ein- oder mehrfach, insbesondere mit Metalloxiden
beschichtete Aluminium-, Eisenoxid- und Glimmerplättchen genannt.

Als Komponente (B) enthalten die erfindungsgemäßen Pigment-40 zubereitungen mindestens ein nichtionisches oberflächenaktives Additiv auf der Basis von Polyethern.

Neben den ungemischten Polyalkylenoxiden, insbesondere Polyethylenoxiden und Polypropylenoxiden, sind vor allem Alkylenoxid-45 blockcopolymere als Komponente (B) geeignet.

Ganz besonders geeignet sind dabei Copolymere, die Polypropylenoxid- und Polyethylenoxidblöcke aufweisen. Sie können wie die ungemischten Polyalkylenoxide durch Polyaddition dieser Alkylenoxide an gesättigte oder ungesättigte aliphatische und aromatische Alkohole und aliphatische Amine erhalten werden, wobei diese
Starterverbindungen zunächst mit Ethylenoxid und dann mit
Propylenoxid oder vorzugsweise zunächst mit Propylenoxid und dann
mit Ethylenoxid umgesetzt werden.

10 Geeignete aliphatische Alkohole enthalten dabei in der Regel 6 bis 26 C-Atome, bevorzugt 8 bis 18 C-Atome. Als Beispiele seien Octanol, Nonanol, Decanol, Isodecanol, Undecanol, Dodecanol, 2-Butyloctanol, Tridecanol, Isotridecanol, Tetradecanol, Pentadecanol, Hexadecanol, 2-Hexyldecanol, Heptadecanol, Octadecanol, 2-Heptylundecanol, 2-Octyldecanol, 2-Nonyltridecanol, 2-Decyltetradecanol, Oleylalkohol und 9-Octadecenol sowie auch Mischungen dieser Alkohole wie C₁₃/C₁₅- und C₁₆/C₁₈-Alkohole genannt. Von besonderem Interesse sind die Fettalkohole, die durch Fettspaltung und Reduktion aus natürlichen Rohstoffen gewonnen werden, und die synthetischen Fettalkohole aus der Oxosynthese. Die Alkylenoxidaddukte an diese Alkohole weisen üblicherweise mittlere Molekulargewichte M_nvon 400 bis 2000 auf.

Als aromatische Alkohole eignen sich neben α - und β -Naphthol und 25 deren C_1 - C_4 -Alkylderivaten insbesondere Phenol und seine C_1 - C_{12} -Alkylderivate, wie Hexylphenol, Heptylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Isononylphenol, Undecylphenol, Dodecylphenol, Diund Tributylphenol und Dinonylphenol. Geeignete aliphatische Amine entsprechen den oben aufgeführten 30 aliphatischen Alkoholen.

Neben den Alkylenoxidaddukten an diese einwertigen Amine und Alkohole sind die Alkylenoxidaddukte an mindestens bifunktionelle Amine und Alkohole von ganz besonderem Interesse.

Als mindestens bifunktionelle Amine sind zwei- bis fünfwertige Amine bevorzugt, die insbesondere der Formel H₂N-(R-NR¹)_n-H (R: C₂-C₆-Alkylen; R¹: Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl; n: 1 bis 5) entsprechen. Im einzelnen seien beispielhaft genannt: Ethylendiamin, Diethylentriamin, Triethylentetramin, Tetraethylenpentamin, Propylendiamin-1,3, Dipropylentriamin, 3-Amino-1-ethylenaminopropan, Hexamethylendiamin, Dihexamethylentriamin, 1,6-Bis-(3-aminopropylamino)hexan und N-Methyldipropylentriamin, wobei Hexamethylendiamin und Diethylentriamin besonders bevorzugt sind und 5 Ethylendiamin ganz besonders bevorzugt ist.

В

Vorzugsweise werden diese Amine zunächst mit Propylenoxid und anschließend mit Ethylenoxid umgesetzt. Der Gehalt der Blockcopolymere an Ethylenoxid liegt üblicherweise bei etwa 10 bis 90 Gew.-%.

- Die Blockcopolymere auf Basis mehrwertiger Amine weisen in der Regel mittlere Molekulargewichte $\rm M_n$ von 1000 bis 40000, vorzugsweise 1500 bis 30000, auf.
- 10 Als mindestens bifunktionelle Alkohole sind zwei- bis fünfwertige Alkohole bevorzugt. Beispielsweise seien C2-C6-Alkylenglykole und die entsprechenden Di- und Polyalkylenglykole, wie Ethylenglykol, Propylenglykol-1,2 und -1,3, Butylenglykol-1,2 und -1,4, Hexylenglykol-1,6, Dipropylenglykol und Polyethylenglykol, Glycerin und Pentaerythrit genannt, wobei Ethylenglykol und Polyethylenglykol besonders bevorzugt und Propylenglykol und Dipropylenglykol ganz besonders bevorzugt sind.
- Besonders bevorzugte Alkylenoxidaddukte an mindestens bifunktio20 nelle Alkohole weisen einen zentralen Polypropylenoxidblock auf,
 gehen also von einem Propylenglykol oder Polypropylenglykol aus,
 das zunächst mit weiterem Propylenoxid und dann mit Ethylenoxid
 umgesetzt wird. Der Gehalt der Blockcopolymere an Ethylenoxid
 liegt üblicherweise bei 10 bis 90 Gew.-%.
- Die Blockcopolymere auf Basis mehrwertiger Alkohole weisen im allgemeinen mittlere Molekulargewichte M_n von 1000 bis 20000, vorzugsweise 1000 bis 15000, auf.
- 30 Derartige Alkylenoxidblockcopolymere sind bekannt und im Handel z.B. unter den Namen Tetronic® und Pluronic® (BASF) erhältlich.
- In Abhängigkeit von dem Anwendungsmedium, in dem die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen eingesetzt werden sollen, wählt man 35 Alkylenoxidblockcopolymere (B) mit unterschiedlichen HLB-Werten (Hydrophilic-Lipophilic Balance) aus.
- So sind für den Einsatz in wäßrigen, wäßrig/alkoholischen und alkoholischen Systemen Alkylenoxidblockcopolymere (B) mit HLB-Wer-40 ten von etwa ≥ 10 bevorzugt, was einem Ethylenoxidanteil an den Copolymeren von in der Regel ≥ 25 Gew.-% entspricht.
 - Sollen die erfindungsgemäßen Pigmentgranulate in kohlenwasserstoffbasierenden (z.B. mineralöl- und xylolhaltigen) Systemen
- 45 oder Systemen auf Nitrocellulosebasis zum Einsatz kommen, so sind Alkylenoxidblockcopolymere (B) mit HLB-Werten von etwa < 10 beson-

ders geeignet, was einem Ethylenoxidanteil an den Copolymeren von im allgemeinen < 25 Gew.-% entspricht.

Als Komponente (C) enthalten die erfindungsgemäßen Pigment-5 zubereitungen mindestens ein anionisches oberflächenaktives Additiv auf der Basis von Sulfonaten oder Sulfaten.

Beispiele für geeignete Sulfonate sind aromatische Sulfonate, wie p- C_8 - C_{20} -Alkylbenzolsulfonate, Di- $(C_1$ - C_8 -alkyl)naphthalinsulfonate 10 und Kondensationsprodukte von Naphthalinsulfonsäuren mit Formaldehyd, und aliphatische Sulfonate, wie C_{12} - C_{18} -Alkansulfate, α -Sulfofettsäure- C_2 - C_8 -alkylester, Sulfobernsteinsäureester und Alkoxy-, Acyloxy- und Acylaminoalkansulfonate.

15 Bevorzugt sind die Arylsulfonate, wobei die Di-(C₁-C₈-al-kyl)naphthalinsulfonate besonders bevorzugt sind. Ganz besonders bevorzugt sind Diisobutyl- und Diisopropylnaphthalinsulfonat.

Beispiele für geeignete Sulfate sind C₈-C₂₀-Alkylsulfate und ins20 besondere die Ethersulfate. Darunter versteht man die Natriumsalze der Schwefelsäurehalbester von Alkyl- und Alkylaryloligoglykolethern. Im einzelnen seien beispielhaft die halb sulfatierten Alkylenoxid-, insbesondere Ethylenoxid-, Addukte an Fettalkohole und Amine, vor allem Diamine, wie Hexamethylendiamin,
25 genannt.

Derartige Sulfonate und Sulfate sind bekannt und im Handel z.B. unter den Namen Nekal[®], Tamol[®] und Lutensit[®] (BASF) erhältlich.

- 30 Die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen enthalten 60 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 70 bis 85 Gew.-%, der Komponente (A), 10 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 30 Gew.-%, der Komponente (B) und 0,1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,2 bis 5 Gew.-%, der Komponente (C).
- 35 Sie können vorteilhaft nach dem ebenfalls erfindungsgemäßen Herstellungsverfahren erhalten werden, indem man das Pigment (A) zunächst in wäßriger, zumindest einen Teil des nichtionischen Additivs (B) enthaltender Suspension entweder in Gegenwart des Additivs (C) einer Naßzerkleinerung unterwirft oder das Additiv (C) anschließend zugibt und die Suspension dann, gegebenenfalls nach Zugabe der restlichen Menge Additiv (B), trocknet.

Das Pigment (A) kann bei dem erfindungsgemäßen Verfahren als trockenes Pulver oder in Form eines Preßkuchens eingesetzt wer-45 den.

10

Bei dem eingesetzten Pigment (A) handelt es sich um ein gefinishtes Produkt, d.h. die Primärkorngröße des Pigments ist bereits auf den für die Anwendung gewünschten Wert eingestellt. Dieser Pigmentfinish muß insbesondere bei organischen Pigmenten durchgeführt werden, da die bei der Pigmentsynthese anfallende Rohware nicht für die Anwendung geeignet ist. Bei anorganischen Pigmenten, z.B. bei Oxid- und Bismutvanadatpigmenten, kann die Einstellung der Primärkorngröße auch bei der Pigmentsynthese erfolgen, so daß die anfallenden Pigmentsuspensionen direkt beim erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden können.

Da das gefinishte Pigment (A) bei der Trocknung bzw. auf dem Filteraggregat üblicherweise wieder reagglomeriert, wird es in wäßriger Suspension einer Naßzerkleinerung, z.B. einer Mahlung in einer Rührwerkskugelmühle, unterzogen.

Bei der Naßzerkleinerung sollte zumindest ein Teil des in der fertigen Pigmentzubereitung enthaltenen Additivs (B) anwesend sein, vorzugsweise setzt man die gesamte Menge Additiv (B) vor 20 der Naßzerkleinerung zu.

Das Additiv (C) kann vor, während oder nach der Naßzerkleinerung zugesetzt werden.

25 In Abhängigkeit von der gewählten Trocknungsart - Sprühgranulierung und Wirbelschichttrocknung, Sprühtrocknung, Trocknung im
Schaufeltrockner, Eindampfen und anschließende Zerkleinerung kann die Teilchengröße der erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen
gezielt gesteuert werden.

Bei Sprüh- und Wirbelschichtgranulierung können grobteilige Granulate mit mittleren Korngrößen von 50 bis 5000 μ m, insbesondere 100 bis 1000 μ m, erhalten werden. Durch Sprühtrocknung werden üblicherweise Granulate mit mittleren Korngrößen < 20 μ m erhalten.

35 Feinteilige Zubereitungen können bei der Trocknung im Schaufeltrockener und beim Eindampfen mit anschließender Mahlung erhalten werden.

Die Sprühgranulierung führt man vorzugsweise in einem Sprühturm 40 mit Einstoffdüse durch. Die Suspension wird hier in Form größerer Tropfen versprüht, wobei das Wasser verdampft. Das Additiv (B) schmilzt bei den Trocknungstemperaturen auf und führt so zur Bildung eines weitgehend kugelförmigen Granulats mit besonders glatter Oberfläche (BET-Werte von in der Regel ≤ 15 m²/g, ins-45 besondere ≤ 10 m²/g).

Die Gaseintrittstemperatur im Sprühturm liegt im allgemeinen bei 180 bis 300°C, bevorzugt bei 150 bis 300°C. Die Gasaustrittstemperatur beträgt in der Regel 70 bis 150°C, vorzugsweise 70 bis 130°C.

Die Restfeuchte des erhaltenen Pigmentgranulats liegt in der Regel bei < 2 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen zeichnen sich bei der 10 Anwendung durch ihre hervorragenden, den flüssigen Pigmentpräparationen vergleichbaren, koloristischen Eigenschaften, insbesondere ihre Farbstärke und Brillanz, ihren Farbton und ihr
Deckvermögen, und vor allem durch ihr Stir-in-Verhalten aus, d.h.
sie können mit sehr geringem Energieeintrag durch einfaches Ein15 rühren oder Schütteln in den Anwendungsmedien verteilt werden.
Dies gilt insbesondere für die grobteiligen Pigmentgranulate, die die bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen darstellen.

20 Im Vergleich zu flüssigen Pigmentpräparationen weisen die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen zudem folgende Vorteile auf: Sie haben einen höheren Pigmentgehalt. Während flüssige Präparationen bei der Lagerung zu Viskositätsänderungen neigen und mit Konservierungsmitteln und Mitteln zur Erhöhung der Gefrierund/oder Eintrocknungsbeständigkeit versetzt werden müssen, zeigen die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen sehr gute Lagerstabilität. Sie sind hinsichtlich Verpackung, Lagerung und Transport wirtschaftlich und ökologisch vorteilhaft. Da sie lösungsmittelfrei sind, weisen sie höhere Flexibilität in der Anwendung auf.

Die erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen in Granulatform zeichnen sich durch ausgezeichnete Abriebfestigkeit, geringe Kompaktierungs- bzw. Verklumpungsneigung, gleichmäßige Kornverteilung, gute Schütt-, Riesel- und Dosierfähigkeit sowie Staubfreiheit bei Handling und Applikation aus.

Die erfindungsgemäßen Pigmentgranulate eignen sich hervorragend zur Einfärbung von hochmolekularen organischen und anorganischen 40 Materialien jeglicher Art. Flüssige Anwendungsmedien können dabei auch rein wäßrig sein, Mischungen von Wasser und organischen Lösungsmitteln, z.B. Alkoholen, enthalten oder nur auf organischen Lösungsmitteln, wie Alkoholen, Glykolethern, Ketonen, z.B. Methylethylketon, Amiden, z.B. N-Methylpyrrolidon und Dimethyl-45 formamid, Estern, z.B. Essigsäureethyl- und -butylester und Meth-

oxypropylacetat, aromatischen oder aliphatischen Kohlenwasserstoffen, z.B. Xylol, Mineralöl und Benzin, basieren.

Falls der HLB-Wert des in den erfindungsgemäßen Pigment
5 zubereitungen enthaltenen Additivs (B) nicht wie oben beschrieben auf den Charakter des Anwendungsmediums abgestimmt ist, können die Zubereitungen zunächst in ein mit dem jeweiligen Anwendungsmedium verträgliches Lösungsmittel eingerührt werden, was wiederum mit sehr geringem Energieeintrag möglich ist, und dann in dieses Anwendungsmedium eingetragen werden. So können z.B. Aufschlämmungen von Pigmentzubereitungen mit hohen HLB-Werten in Glykolen oder sonstigen in der Lackindustrie üblichen Lösungsmitteln, wie Methoxypropylacetat, verwendet werden, um die Pigmentzubereitungen mit kohlenwasserstoffbasierenden Systemen oder Systemen auf Nitrocellulosebasis verträglich zu machen.

Als Beispiele für Materialien, die mit den erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen eingefärbt werden können, seien genannt: Lacke, z.B. Bautenlacke, Industrielacke, Fahrzeuglacke,

- 20 strahlungshärtbare Lacke; Anstrichmittel, sowohl für den Bautenaußen- als auch -innenbereich, z.B. Holzanstrichmittel, Kalkfarben, Leimfarben, Dispersionsfarben; Druckfarben, z.B. Offsetdruckfarben, Flexodruckfarben, Toluoltiefdruckfarben, Textildruckfarben, strahlungshärtbare Druckfarben; Tinten, auch Ink-
- 25 Jet-Tinten; Colorfilter; Baustoffe (üblicherweise wird erst nach trockenem Vermischen von Baustoff und Pigmentgranulat Wasser zugesetzt), z.B. Silikatputzsysteme, Zement, Beton, Mörtel, Gips; Asphalt, Dichtungsmassen; cellulosehaltige Materialien, z.B. Papier, Pappe, Karton, Holz und Holzwerkstoffe, die lackiert oder
- 30 anderweitig beschichtet sein können; Klebstoffe; filmbildende polymere Schutzkolloide, wie sie beispielsweise in der Pharmaindustrie verwendet werden; kosmetische Artikel; Detergentien.

Beispiele

35

Herstellung und Prüfung von erfindungsgemäßen Pigmentzubereitungen in Granulatform

Die Herstellung der Pigmentgranulate erfolgte, indem eine
40 Suspension von 19 kg Additiv (B) und 80 kg gefinishtem Pigment
(A) in einer Kugelmühle auf einen d50-Wert von 0,8 µm gemahlen und
dann nach Zugabe von 1 kg Additiv (C) (Diisobutylnaphthalinsulfonsäurenatriumsalz) in einem Sprühturm mit Einstoffdüse (Gaseintrittstemperatur 170°C, Gasaustrittstemperatur 80°C) sprüh45 granuliert wurde.

Die Bestimmung der Farbstärke der Pigmentgranulate erfolgte farbmetrisch in der Weißaufhellung (Angabe der Färbeäquivalente FAE, DIN 55986) in einer wasserbasierenden Dispersionsfarbe. Dazu wurde eine Mischung von jeweils 1,25 g Pigmentgranulat und 50 g eines wasserbasierenden Prüfbinders auf Styrol/Acrylatbasis mit einem Weißpigmentgehalt von 16,4 Gew.-% (TiO₂, Kronos 2043) (Prüfbinder 00-1067, BASF) in einem 150 ml-Kunststoffbecher mit einem Schnellrührer 3 min bei 1500 U/min homogenisiert. Die erhaltene Farbe wurde dann mit einer 100 μm-Spiralrakel auf schwarz/weißen 10 Prüfkarton aufgezogen und 30 min getrocknet.

Den jeweils analogen Dispersionsfarben, die mit handelsüblichen wäßrigen Präparationen der Pigmente hergestellt wurden, wurde der FAE-Wert 100 (Standard) zugeordnet. FAE-Werte < 100 bedeuten eine höhere Farbstärke als beim Standard, FAE-Werte > 100 entsprechend eine kleinere Farbstärke.

"In der folgenden Tabelle sind Einzelheiten zu den hergestellten Pigmentgranulaten (Zusammensetzung, mittlere Korngröße d₅₀-Wert, 20 BET-Oberfläche) sowie die jeweils erhaltenen FAE-Werte zusammengestellt. Als nichtionische Additive (B) wurden eingesetzt:

B1: Blockcopolymer auf Basis Ethylendiamin/Propylenoxid/Ethylenoxid mit einem Ethylenoxidgehalt von 40 Gew.-% und einem 25 mittleren Molekulargewicht Mn von 12000

B2: Blockcopolymer auf Basis Ethylendiamin/Propylenoxid/Ethylenoxid mit einem Ethylenoxidgehalt von 40 Gew.-% und einem mittleren Molekulargewicht $M_{\rm n}$ von 6700

B3: Propylenoxid/Ethylenoxid/Blockcopolymer mit zentralem Polypropylenoxidblock, einem Ethylenoxidgehalt von 50 Gew.-% und einem mittleren Molekulargewicht $M_{\rm n}$ von 6500

35 Tabelle

J J	ــبسبــ		:		•	
_			Additiv (B)	d ₅₀ [µm]	BET [m ² /g]	FAE
Γ	Bsp.	Pigment (A)		310	5	88
40	1	C.I. P. Y. 42	B1		3	100
	2	C.I. P. Y. 74	B1	290	3	
		120	B1	290	1	102
	3	0.1. 104	B1	320	1	103
	4	C.I. P. Y. 184	<u> </u>		1 3	100
	5	C.I. P. R. 101	B1	310		98
		C. I. P. R. 112	B1	330	<u> </u>	
	6	0.2.	B1	290	1	100
45	7	C. 2. 2		260	2	88
	8	C.I. P. V. 19	B1		 	96
	9	C.I. P. V. 23.	B1	280		
	10	C.I. P. B.	B1	290	2	100
		15:2	<u> </u>	<u> </u>	<u></u>	

BASF Aktiengesellschaft

O.Z. 0050/53226 DE

11	C.I. P. B.	B2	310	6 .	97
	15:3		280	1	100
12	C.I. P. G. 7	B1	300	<u> </u>	100
13	C.I. P. Bk. 7	B1	300		

Pigmentzubereitungen

Zusammenfassung

Pigmentzubereitungen, enthaltend als wesentliche Bestandteile

- (A) 60 bis 90 Gew.-% mindestens eines Pigments,
- 10 (B) 10 bis 40 Gew.-% mindestens eines nichtionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Polyethern und
 - (C) 0,1 bis 10 Gew.-% mindestens eines anionischen oberflächenaktiven Additivs auf der Basis von Sulfonaten oder Sulfaten,
- und Verfahren zur ihrer Herstellung und zur Einfärbung von hoch-15 molekularen organischen und anorganischen Materialien.

20

25

30

35